

English Abstract for EP 1 516 600

The invention relates to a stent (1), one tubular flexible body (2) shows, the Wall (3) with a bridge structure (4) is provided. The Bridge structure (4) has a multiplicity of neighboring bridge patterns (5,6), which are adjoined to one another Includes struts. The bridge model (5.6) are at least upper a connecting element (7) connected. Extricated by one of the connecting element (7) from the plane of the wall (3) expands to prevent the connecting elements have (7) three connecting pieces arranged at an angle (14,15,16) on the upper hinge (17.18) are interconnected.



(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:
23.03.2005 Patentblatt 2005/12

(51) Int Cl.7: **A61F 2/06**

(21) Anmeldenummer: **04030668.0**

(22) Anmeldetag: **18.09.2001**

(84) Benannte Vertragsstaaten:
CH DE FR GB LI

(74) Vertreter: **Schmitz, Hans-Werner, Dipl.-Ing.**
Hoefer & Partner
Patentanwälte
Gabriel-Max-Strasse 29
81545 München (DE)

(62) Dokumentnummer(n) der früheren Anmeldung(en)
nach Art. 76 EPÜ:
01122285.8 / 1 293 177

(71) Anmelder: **Abbott Laboratories Vascular**
Enterprises Limited
Dublin 2 (IE)

Bemerkungen:

Diese Anmeldung ist am 23 - 12 - 2004 als
Teilanmeldung zu der unter INID-Kode 62
erwähnten Anmeldung eingereicht worden.

(72) Erfinder: **Calisse, Jorge, Dr.**
10785 Berlin (DE)

(54) **Stent**

(57) Die Erfindung betrifft einen Stent (1), der einen rohrförmigen flexiblen Körper (2) aufweist, dessen Wand (3) mit einer Stegstruktur (4) versehen ist. Die Stegstruktur (4) weist eine Vielzahl von benachbarten Stegmustern (5,6) auf, die sich aneinander anreihende Stege umfassen. Die Stegmuster (5,6) sind über zumin-

destens ein Verbindungselement (7) miteinander verbunden. Um ein Herauswandern des Verbindungselementes (7) aus der Ebene der Wand (3) beim Expandieren zu verhindern, weisen die Verbindungselemente (7) jeweils drei im Winkel zueinander angeordnete Verbindungsstege (14,15,16) auf, die über Scharniere (17,18) miteinander verbunden sind.

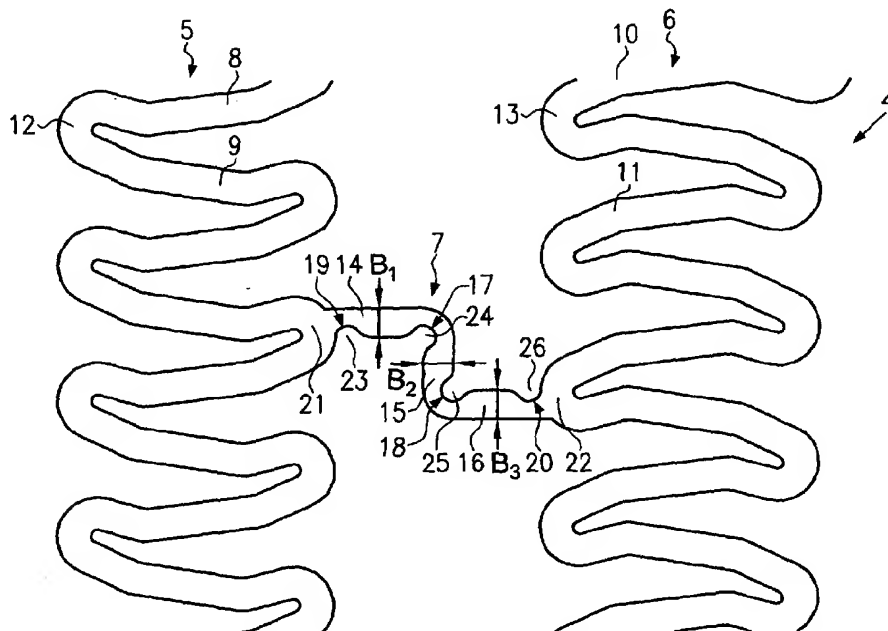


Fig.2

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft einen Stent gemäß dem Oberbegriff des Anspruchs 1.

[0002] Aus dem Stand der Technik sind unterschiedlichste Ausgestaltungen von Stents, insbesondere Koronarstents als ballonoder selbstexpandierbare Stents, vorbekannt. Der Stent bildet eine Gefäßprothese, die aus körpervertäglichem Material besteht. Der Stent bzw. die Stentprothese wird dazu verwendet, Blutgefäße oder aber auch andere Körperöffnungen aufzuweiten und im aufgeweiteten Zustand zu halten. Zu diesem Zweck wird der Stent in einem nicht-expandierten Zustand, üblicherweise mit Hilfe eines Ballonkatheters, auf dem der Stent aufgedrimpt ist, im Körper des Patienten positioniert und nachfolgend expandiert. Beim Expandieren werden die einzelnen Stegbereiche des Stents verformt, so dass dieser dauerhaft in der expandierten Form bleibt.

[0003] Ein Stent der im Oberbegriff des Anspruchs 1 angegebenen Art ist beispielsweise aus dem DE-U-297 08 689.8 bekannt. Bei diesem Stent sind als Verbinden zwischen den Stegmustern Stegstruktur der Stentwand s-förmige Verbindungselemente vorgesehen. Obwohl diese Verbindungselemente im nicht-expandierten Zustand zu einer sehr flexiblen und im expandierten Zustand zu einer Stent-Konstruktion mit hoher Radialkraft bzw. Radialkraft-Aufnahmefähigkeit führen, ergeben sich jedoch Verbesserungsmöglichkeit dahergehend, dass nicht in jedem Falle ausgeschlossen werden kann, dass sich die Verbindungselemente beim Aufweiten aus der Wandebene nach aussen oder innen herauswölben und dadurch das umgebende Gewebe etwas in Mitleidenschaft gezogen wird bzw. die Bildung von Thrombosen oder Restenosen gefördert wird.

[0004] Es ist daher Aufgabe der vorliegenden Erfindung, einen Stent der im Oberbegriff des Anspruchs 1 angegebenen Art zu schaffen, der im nicht-expandierten Zustand äußerst flexibel ist und bei dem beim Aufweiten verhindert werden kann, dass sich die Verbindungselemente aus der Wandfläche des Stents herausbewegen können.

[0005] Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt durch die Merkmale des Anspruchs 1.

[0006] Mit dem erfindungsgemäßen Stent wird eine sehr flexible Struktur beim Biegen und Komprimieren erreicht. Es ist insbesondere vorteilhafterweise möglich zu verhindern, dass beim Aufweiten des Stents die Verbindungselemente das Gewebe im expandierten Zustand des Stents beeinträchtigen, und dass das Lumen des Stentinneren vermindert wird.

[0007] Der Grund für diese vorteilhafte Wirkung ist vor allem darin zu sehen, dass sich die Verbindungselemente sowohl beim Biegen (wie zum Beispiel beim Platzieren des Stents in einem gekrümmten Gefäß) und beim Ausdehnen (wie zum Beispiel beim Aufweiten mittels des Ballons) verkürzen, was durch die besondere Anordnung der Verbindungsstege der Verbindungsele-

mente mit den vorgesehenen Schamieren bzw. Gelenken erreicht wird.

[0008] Die Unteransprüche haben vorteilhafte Weiterbildungen der Erfindung zum Inhalt.

[0009] Die Verbindungsstege der Verbindungselemente sind im nicht-expandierten oder komprimierten Zustand der Stegstruktur zumindest annähernd vorzugsweise exakt im rechten Winkel zueinander angeordnet.

[0010] Hierbei ist es möglich, die Breite der Verbindungsstege jeweils gleich zu machen oder, um eine erhöhte Flexibilität zu erreichen, die Breite des mittleren Verbindungssteiges etwas geringer auszuführen als die Breite der an den mittleren Steg anschließenden Verbindungsstege.

[0011] Die Verbindungsstege, die mit den benachbarten Stegen der Stegstruktur verbunden sind, werden bei einer besonders bevorzugten Ausführungsform ebenfalls über Scharniere angebracht.

[0012] Als besonders bevorzugte und besonders einfache Ausführungsform für die Scharniere sind Filmscharniere vorgesehen.

[0013] Bevorzugterweise besteht der Stent aus einem biokompatiblen Material, das bei einer besonders bevorzugten Ausführungsform eine Nickel-Titan-Legierung oder Edelstahl darstellt.

[0014] Weitere Einzelheiten, Merkmale und Vorteile der Erfindung ergeben sich aus nachfolgender Beschreibung anhand der Zeichnung.

[0015] Es zeigt:

Fig. 1 eine schematisch stark vereinfachte Prinzipdarstellung der Grundform des erfindungsgemäßen Stents,

Fig. 2 eine Darstellung eines Teiles der Stegstruktur der Wand des Stents im nicht-expandierten Zustand,

Fig. 3 eine Prinzipdarstellung der erfindungsgemäßen Verbindungselemente zur Erläuterung ihrer Funktionsweise, und

Fig. 4A, B jeweils eine der Fig. 2 entsprechende Darstellung der Anordnung des erfindungsgemäßen Stents in einem gekrümmten Gefäß.

[0016] Fig. 1 zeigt den grundsätzlichen Aufbau eines erfindungsgemäßen Stents 1, der einen flexiblen, rohrförmigen Körper 2 mit einer Wand 3 aufweist, von der in Fig. 1 die Stirnansicht dargestellt ist. Der Stent gemäß der vorliegenden Erfindung kann als ballonexpandierbarer oder selbstexpandierbarer Stent ausgebildet sein.

[0017] In Fig. 2 ist der Aufbau der Stegstruktur des erfindungsgemäßen Stents gezeigt.

[0018] Die Wand 3 des Körpers 2 des Stents 1 weist eine Stegstruktur 4 auf, die von einem nicht-expandier-

ten Zustand in einen expandierten Zustand überführbar ist.

[0019] Hierbei weist die Stegstruktur 4 eine Vielzahl von benachbarten Stegmustern auf, von denen in Fig. 2 beispielhaft die Stegmuster 5 und 6 dargestellt sind. Die Stegmuster 5 und 6 sind untereinander durch zumindestens ein Verbindungselement 7 miteinander verbunden.

[0020] Zur Verdeutlichung des Aufbaus der Stegmuster 5 und 6 sind beispielhaft die Stege 8 und 9 sowie der diese Stege 8 und 9 verbindende Bogen 12 des Stegmusters 5 bzw. die entsprechenden Teile 10, 11 und 13 des Stegmusters 6 mit Bezugsziffern identifiziert.

[0021] Das Verbindungselement 7 weist drei im Winkel zueinander angeordnete Verbindungsstege 14, 15, 16 auf. Die Verbindungsstege 14 und 15 sind hierbei über ein Scharnier 17 und die Verbindungsstege 15 und 16 über ein Scharnier 18 miteinander verbunden. Der äussere Verbindungssteg 15 ist ferner über ein Scharnier 19 mit einem Bogen 21 und der zweite äussere Verbindungssteg 16 über ein Scharnier 20 mit dem Bogen 22 entsprechend der Stegstrukturen 5 bzw. 6 verbunden.

[0022] Bei der in Fig. 2 besonders bevorzugten Ausführungsform schließen die Verbindungsstege 14, 15 und 16 jeweils rechte Winkel zueinander ein. Die Scharniere 17, 18, 19 und 20 sind als Filmscharniere ausgebildet, die durch das Vorsehen von annähernd halbkreisförmigen Ausmündungen 23, 24, 25 bzw. 26 in den jeweiligen Verbindungsstegen gebildet werden.

[0023] Ferner ist bei der in Fig. 2 dargestellten besonders bevorzugten Ausführungsform die Breite B₁ gleich der Breite B₂ und diese wiederum gleich der Breite B₃ der Verbindungsstege 14, 15 bzw. 16. Zur Erhöhung der Flexibilität ist es jedoch möglich, insbesondere die Breite B₂ des Verbindungssteges 15 im Vergleich zur Breite B₁ und zur Breite B₃ geringer auszubilden.

[0024] In Fig. 3 ist die Wirkungsweise des erfindungsgemässen Verbindungselementes 7 innerhalb der Stegstruktur 4 verdeutlicht. Hierbei stellt die Anordnung 7₁ die Ausbildung des Verbindungselementes 7 gemäß Fig. 2 in schematisch vereinfachter Darstellung dar. Es ergibt sich ein Abstand A der der Länge des mittleren Verbindungssteges 15 entspricht.

[0025] Der Zustand 7₂ des Verbindungselementes 7 verdeutlicht die Stellung der Stege 14, 15 und 16 in einem komprimierten Zustand, der durch die beiden Pfeile K symbolisiert wird. Hierbei ergibt sich ein Abstand a₁ zwischen den Scharnieren 17 und 18, der kleiner dem Abstand A ist.

[0026] Auch bei dem Zustand 7₃, der einem expandierten Zustand entspricht, ergibt sich ein Abstand a₂, der ebenfalls kleiner ist als der Abstand A.

[0027] Dies bedeutet, dass sich eine Verkürzung des Verbindungselementes 7 sowohl im komprimierten wie auch im expandierten Zustand ergibt, der es verhindert, dass die Verbindungselemente 7 aus der Wandebene

der Stegstruktur 4 heraus vortreten, so dass insbesondere im implantierten Zustand eine Verletzung des umgebenden Gewebes des jeweiligen Volumens vermieden werden kann. Ferner ergibt sich der Vorteil, dass die Verbindungselemente in gekrümmten Gefässen eine gleichmäßige Wandabdeckung durch die Stegmuster und Flexibilität der gesamten Stentkonstruktion ergeben.

[0028] Hierzu ist auf die Figur 4A und 4B zu verweisen, in der ein Ausschnitt der Stegstruktur 4 jeweils bei einer Anordnung in einem gekrümmten Gefäss dargestellt ist.

[0029] Figur 4A zeigt hierbei den gestauchten Zustand des Verbindungselementes 7 mit seinen Stegen 14 bis 16, während 4B den gestreckten Zustand eines entsprechenden Verbindungselementes 7' mit seinen Stegen 14' bis 16' illustriert und verdeutlicht.

Patentansprüche

1. Stent (1)

- mit einem rohrförmigen flexiblen Körper (2), dessen Wand (3) eine Stegstruktur (4) aufweist, die von einem nicht-expandierten Zustand in einen expandierten Zustand überführbar ist;
- wobei die Stegstruktur (4) eine Vielzahl von benachbarten Stegmustern (5,6) aufweist, die sich aneinander anreihende Stege (8,9 bzw. 10,11) aufweisen; und
- wobei die Stegmuster (5,6) durch zumindestens ein Verbindungselement (7) miteinander verbunden sind, **dadurch gekennzeichnet**
- **dass** das Verbindungselement (7) drei winklig zueinander angeordnete Verbindungsstege (14,15,16) aufweist, die über Scharniere (17,18) miteinander verbunden sind.

2. Stent nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Verbindungsstege (14-16) im nicht-expandierten oder komprimierten Zustand der Stegstruktur (4) zumindestens annähernd im rechten Winkel zueinander angeordnet sind.

3. Stent nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Verbindungsstege (14-16) alle die gleiche Breite (B₁, B₂, B₃) aufweisen.

4. Stent nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Verbindungsstege (14, 15, 16) unterschiedliche Breite aufweisen.

5. Stent nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet,**

zeichnet, dass die Breite (B_2) des mittleren Verbindungssteiges (15) geringer als die Breite (B_1 bzw. B_3) der äusseren Verbindungssteige (14,16) ist.

6. Stent nach einem der Ansprüche 1 bis 5, **dadurch gekennzeichnet, dass** die äusseren Verbindungssteige (14,16) über je ein Scharnier (19,20) mit dem benachbarten Steg (21,22) der Wandstruktur (4) verbunden sind. 5
7. Stent nach einem der Ansprüche 1 bis 6, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Scharniere (17-20) als Filmscharniere ausgebildet sind. 10
8. Stent nach einem der Ansprüche 1 bis 7, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Material der Wand (3) des Körpers (2) aus körperverschädllichem Material besteht. 15
9. Stent nach Anspruch 8, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Stegstruktur (4) und die Verbindungselemente (7) aus einer Nickel-Titan-Legierung, aus Kunststoff oder nicht rostendem Stahl bestehen. 20
10. Stent nach einem der Ansprüche 1 bis 9, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Länge der Verbindungssteige (14 - 16) gleich oder unterschiedlich ist. 25

30

35

40

45

50

55

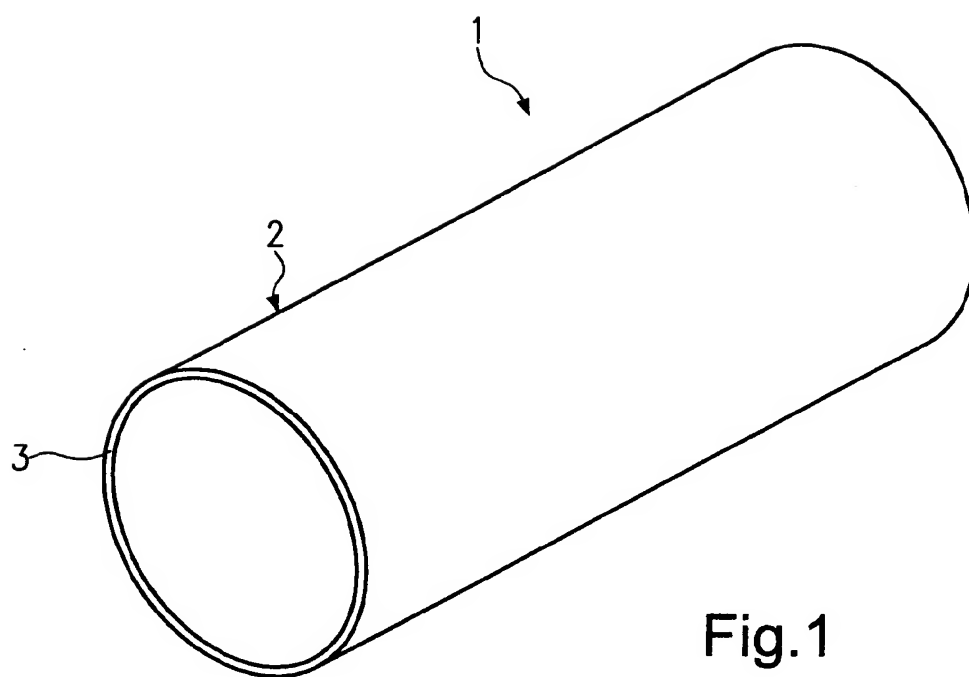


Fig.1

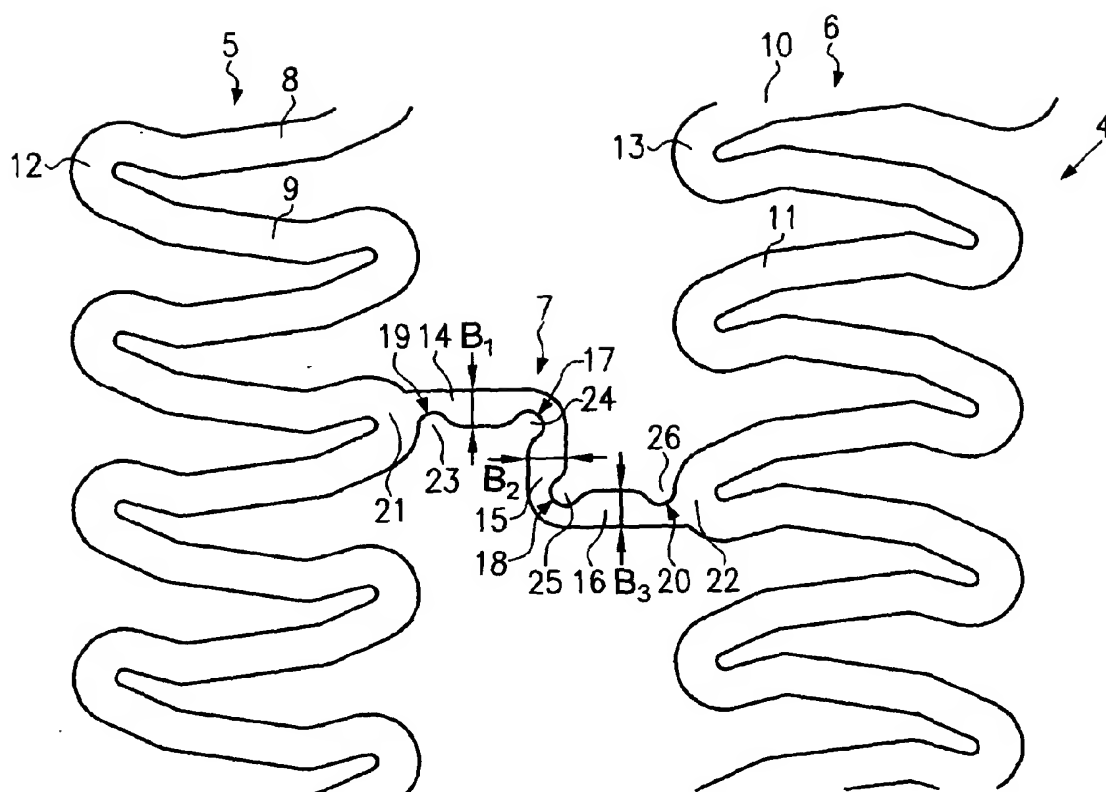


Fig. 2

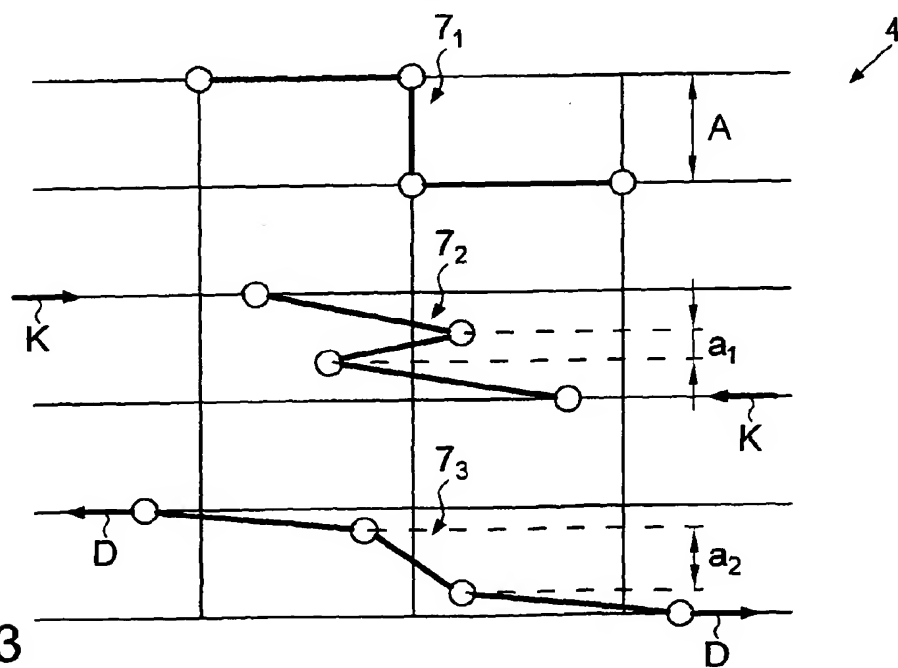


Fig. 3

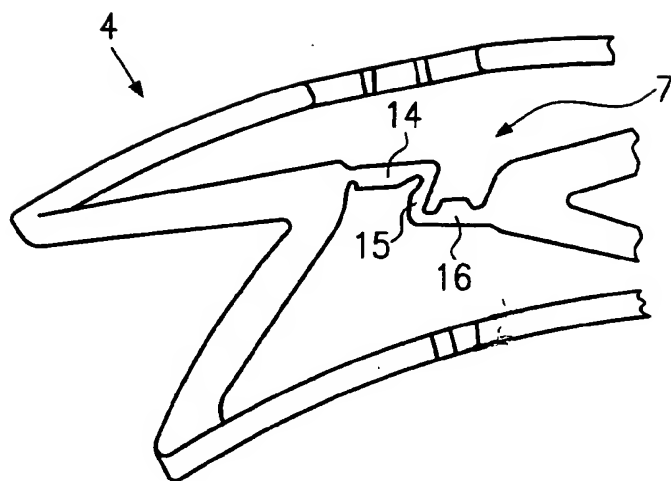


Fig.4A

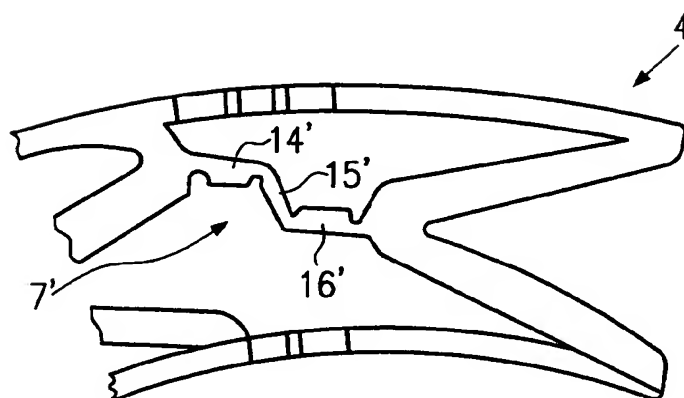


Fig.4B



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 04 03 0668

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
A	WO 99/49928 A (SHANLEY JOHN F) 7. Oktober 1999 (1999-10-07) * Seite 9, Zeile 5 - Seite 16, Zeile 3; Abbildungen *	1-10	A61F2/06
A	US 6 261 318 B1 (CREWE KATHERINE H ET AL) 17. Juli 2001 (2001-07-17) * Spalte 2, Zeilen 34-63; Abbildungen *	1-3,7-10	
A	WO 99/17680 A (LOCALMED INC) 15. April 1999 (1999-04-15) * Seite 19, Zeilen 11-31; Ansprüche; Abbildungen *	1,8,9	
A	WO 99/38458 A (CARDIOVASCULAR INTERVENTIONAL) 5. August 1999 (1999-08-05) * Zusammenfassung; Abbildungen *	1	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
			A61F
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort München		Abschlußdatum der Recherche 14. Januar 2005	
		Prüfer Vänttinen, H	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
<p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p>			
<p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			

2
EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 04 03 0668

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

14-01-2005

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9949928	A	07-10-1999	US	6241762 B1	05-06-2001
			AU	773731 B2	03-06-2004
			AU	3208799 A	18-10-1999
			CA	2323358 A1	07-10-1999
			EP	1222941 A2	17-07-2002
			EP	1071490 A1	31-01-2001
			JP	2002509775 T	02-04-2002
			WO	9949928 A1	07-10-1999
			US	2003009214 A1	09-01-2003
			US	2003167085 A1	04-09-2003
			US	2003199970 A1	23-10-2003
			US	6562065 B1	13-05-2003
			US	2004122505 A1	24-06-2004
			US	2004193249 A1	30-09-2004
			US	2004254635 A1	16-12-2004
			US	2004225350 A1	11-11-2004
			US	2004236408 A1	25-11-2004
			US	6293967 B1	25-09-2001
			US	2002165604 A1	07-11-2002
			US	2002013619 A1	31-01-2002
US 6261318	B1	17-07-2001	US	2003078648 A1	24-04-2003
			AU	716536 B2	24-02-2000
			AU	6511196 A	26-02-1997
			BR	9609817 A	21-12-1999
			CA	2227754 A1	13-02-1997
			WO	9704721 A1	13-02-1997
			CN	1207657 A	10-02-1999
			EP	0840578 A1	13-05-1998
			HU	9900429 A2	28-05-1999
			IL	123039 A	10-02-2002
			JP	11509754 T	31-08-1999
			NO	980302 A	24-03-1998
			NZ	313115 A	28-01-2000
			PL	324781 A1	08-06-1998
			US	5776181 A	07-07-1998
WO 9917680	A	15-04-1999	US	6602281 B1	05-08-2003
			WO	9917680 A1	15-04-1999
			US	6605107 B1	12-08-2003
			US	2004088043 A1	06-05-2004
WO 9938458	A	05-08-1999	AU	2579999 A	16-08-1999
			WO	9938458 A1	05-08-1999
			US	6200334 B1	13-03-2001

EPO FORM P461

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82